PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-167795

(43) Date of publication of application: 22.06.2001

(51)Int.CI.

H01M 10/40

(21)Application number: 11-352627

(71)Applicant: OJI PAPER CO LTD

(22)Date of filing:

13.12.1999

(72)Inventor: NAKAYAMA YASUAKI

(54) GEL PHASE ELECTROLYTE FOR LITHIUM ION SECONDARY BATTERY

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a gel phase electrolyte having good lithium ion transport rate and high ion conductivity.

SOLUTION: The gel phase electrolyte for a lithium ion secondary battery consists of matrix polymer, nonaqueous solvent, and lithium inorganic salt. The gel phase electrolyte further contains an ion exchange fiber.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-167795 (P2001 - 167795A)

(43)公開日 平成13年6月22日(2001.6.22)

(51) Int.Cl.7

H 0 1 M 10/40

識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

H 0 1 M 10/40

B 5H029

審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 5 頁)

(21)出願番号

特願平11-352627

(71)出願人 000122298

王子製紙株式会社

(22)出願日

平成11年12月13日(1999.12.13)

東京都中央区銀座4丁目7番5号

(72) 発明者 中山 靖章

東京都江東区東雲1-10-6 王子製紙株

式会社機能材開発研究所

Fターム(参考) 5H029 AJ06 AM07 AM16 DJ09 DJ15

HJ01

(54) 【発明の名称】 リチウムイオン二次電池用ゲル状電解質

(57)【要約】

【課題】リチウムイオン輸率が優れ、さらにイオン伝導 度も高いゲル状電解質を提供すること。

【解決手段】マトリックスポリマーと非水溶剤とリチウ ム無機塩からなるゲル状電解質に更にイオン交換繊維を 含むことを特徴とするリチウムイオン二次電池用ゲル状 電解質。

(2)

【特許請求の範囲】

【請求項1】マトリックスポリマーと非水溶剤とリチウ ム無機塩からなるゲル状電解質に更にイオン交換繊維を 含むことを特徴とするリチウムイオン二次電池用ゲル状 電解質。

1

【請求項2】前記イオン交換繊維がアニオン交換繊維で あることを特徴とする請求項1に記載されたリチウムイ オン二次電池用ゲル状電解質。

【請求項3】イオン交換繊維がゲル状電解質中に0.0 1~2重量%含まれている請求項1又は2に記載された 10 リチウムイオン二次電池用ゲル状電解質。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は非水電池、特にリチ ウムイオン二次電池に適したゲル状電解質に関する。更 にくわしくは、本発明はイオン交換繊維、中でもアニオ ン交換繊維を含有し、さらにマトリックスポリマーとリ チウム無機塩と非水溶剤とを含有するリチウムイオンニ 次電池用ゲル状電解質に関する。

[0002]

【従来の技術】近年エレクトロニクスの急速な発展に伴 い、電子機器、特に携帯電話やノート型パソコンのよう な携帯型電子機器の軽量、小型化及び高性能化が進み、 髙エネルギー密度を持つ薄膜型二次電池の開発が急がれ ている。特にリチウムイオン二次電池は鉛蓄電池、ニッ ケルーカドミウム二次電池電池、ニッケルー水素二次電 池電池を遥かに凌ぐ放電電圧とエネルギー密度を持って いることから二次電池の主流になっている。このよう に、エネルギー密度が大で、電池容量が大きく、繰り返 し充放電性の良いリチウムイオン二次電池としては、コ パルト酸リチウムやマンガン酸リチウムのようなリチウ ム複合酸化物からなる正極と、リチウムやリチウム合金 もしくは炭素材料のようなリチウムイオンをドープした り脱ドープすることのできる物質からなる負極と、リチ ウム塩を含む非水性電解液に浸漬された多孔性膜のセバ レータを、正極と負極の間にセパレータを配置して導電 性密閉容器に封入して形成されているものが知られてい る。このようなリチウムイオン二次電池の場合、電池内 部に存在する非水性電解液が外部に漏洩することを防止 するため、外装容器を金属製の容器すなわち金属缶とす るが、薄型化へは金属缶の加工上の限界がある。また容 器構造も複雑となり、落下などの衝撃により電解液の漏 洩が起き易いという問題がある。

【0003】非水性電解液を使用するリチウムイオンニ 次電池のこのような液漏洩問題を解消し、さらなる電池 の高性能化を目指して、近年電池の各構成要素のポリマ 一化が検討されており、ポリマー電池として研究されて いる。中でも電解質のポリマー化はポリエチレンオキサ イド、ポリアクリロニトリル、ポリメチルメタクリレー ト、ポリフッ化ビニリデン系の各材料を中心に開発が進 50 【0008】

んできている。電解質のポリマー化は、当初非水性電解 液を全く含まない完全固体電解質として研究されてきた が、イオン伝導度が室温で10~8/cmと非水性電解 液のみの10-3S/cmに比べ非常に低く実用化には程 遠いものであった。しかしながらポリマーに非水性電解 液を含浸させてゲル状電解質としたものは、イオン伝導 度が完全固体電解質に比べ10-3S/cmと非水性電解 液のみと同等に大きい。さらに電解質をゲル状にしてお り、液体の非水性電解液を直接使用していないので漏洩 の危険性が低い。そのため金属に代えて髙分子フィルム を使用することが可能となるので、より薄型化を進める ことができるようになった。

【0004】このようなポリマー電解質を使用したリチ ウムイオン二次電池として、非水性溶剤とリチウム無機 塩電解質からなる電解液を高分子マトリックスに含浸さ せて構成したゲル状電解質を正極と負極の間に配置する 構造のリチウムイオン二次電池が提案されている(特開 平9-22727号公報等)。このような構造のリチウ ムイオン二次電池のゲル状電解質に使用されている高分 20 子マトリックスとしては、上記したようにフッ素系樹脂 等が使用されており、特にポリフッ化ビニリデンとヘキ サフルオロプロピレンとの共重合体の実用化が徐々に進 んでいる。

【0005】しかしながらこのようなポリマー電解質 は、イオン伝導度については実用に耐えられるレベルに はなったが、リチウムイオンの輸率で考えるならば0. 3以下と低い値に止まっている。リチウムイオン二次電 池はリチウムイオンが放電の時は負極から正極へ、充電 の時は正極から負極へと移動しているシステムである。 30 このとき電池系内にはリチウムイオンのみが移動(リチ ウムイオン輸率=1)していれば良いが、電解質塩を含 んでいることからアニオンもまたリチウムイオンとは逆 方向に移動している。特にボリマー電池では、電解質が 液状ではなくゲル状になっているため、リチウムイオン 輸率は低い値になると考えられている。

【0006】ポリマー電池においてリチウムイオン輸率 が低い値であると、充・放電時に高分子電解質が分極を 起こしてしまう。分極を起こしてしまうと、電気二重層 のように正極と電解質との界面にアニオンが溜まってい くので、界面での抵抗値が上昇してゆき、逆に電流値は 低下してゆく現象が起こってしまい電池特性が悪化して しまう。このような現状の中、イオン導電性とリチウム イオン輸率の両特性に優れたゲル状電解質の開発が切望 されている。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、従来のポリ マー電解質に比べてリチウムイオン輸率が優れ、さらに イオン伝導度も高いゲル状電解質を提供することを目的 とするものである。

【課題を解決するための手段】上記の課題を解決するた めの本発明は、以下の各発明を包含する。

(1)マトリックスポリマーと非水溶剤とリチウム無機塩 からなるゲル状電解質に更にイオン交換繊維を含むこと を特徴とするリチウムイオン二次電池用ゲル状電解質。 (2)前記イオン交換繊維がアニオン交換繊維であること を特徴とする(1)項に記載されたリチウムイオン二次電 池用ゲル状電解質。

(3)イオン交換繊維がゲル状電解質中に0.01~1重 量%含まれていることを特徴とする(1)又は(2)項に記載 10 されたリチウムイオン二次電池用ゲル状電解質。

(4)前記(1)~(3)項のいずれかに記載されたリチウムイ オン二次電池用ゲル状電解質を、リチウム複合酸化物材 料からなる正極活物質と、導電性炭素物質からなる負極 との間に配置した構造を有するリチウムイオン二次電

[0009]

【発明の実施の形態】本発明のリチウムイオン二次電池 用ゲル状電解質は、マトリックスポリマーとリチウム無 交換繊維、中でもアニオン交換繊維を加えることによっ て構成されている。このようなゲル状電解質中では、リ チウム無機塩がリチウムカチオン(リチウムイオン)と 対アニオンとに解離しており、この対アニオンがイオン 交換繊維、中でもアニオン交換繊維を加えることによ り、トラップされ、リチウムイオンのみが動けるように なるためリチウムイオン輸率が向上すると考えられる。 【0010】本発明のゲル状電解質に使用されるイオン 交換繊維、中でもアニオン交換繊維としては、アミン変 性アクリル繊維、4級アンモニウム塩変性アクリル繊 維、4級ピリジニウム塩変性アクリル繊維、トリメチル アンモニウム塩変性アクリル繊維、アミン変性ポリスチ レン繊維、4級アンモニウム塩変性ポリスチレン繊維、 4級ピリジニウム塩変性ポリスチレン繊維、トリメチル アンモニウム塩変性ポリスチレン繊維、アミン変性ポリ スチレン-ポリエチレン複合繊維、4級アンモニウム塩 変性ポリスチレン-ポリエチレン複合繊維、4級ピリジ ニウム塩変性ポリスチレンーポリエチレン複合繊維、ト リメチルアンモニウム塩変性ポリスチレンーポリエチレ ン複合繊維、アミン変性ポリスチレンーポリプロピレン 複合繊維、4級アンモニウム塩変性ポリスチレンーポリ プロピレン複合繊維、4級ピリジニウム塩変性ポリスチ レンーポリプロピレン複合繊維、トリメチルアンモニウ ム塩変性ポリスチレンーポリプロピレン複合繊維等が挙 げられるが、これらに限定されるものではない。

【0011】イオン交換繊維の繊維長は1~10mm、 繊維径は5~30μmの範囲が好ましい。繊維長が10 mmを超えるか、又は繊維径が30μmを超えると、著 しく分散性が悪化してしまい、均一なゲル状電解質を得

オン交換繊維の配合量はゲル状電解質中に0.01~2 重量%が好ましい。これより低い値であると、効果が発 現されなくなり、またこれより高い値であると著しく分 散性が悪化してしまい、均一なゲル状電解質を得ること ができない。

【0012】ゲル状電解質に使用されるマトリックスポ リマーは架橋方法の違いにより化学架橋型と熱架橋型に 分類される。本発明のゲル状電解質に使用されるマトリ ックスポリマーは、そのどちらを用いても良いが、化学 架橋型の方が好ましい。

【0013】化学架橋型ゲル状電解質のマトリックスボ リマーとしては、アクリレート基、メタクリレート基、 ビニルエーテル基、チオール基等のラジカル重合性官能 基を含有する化合物等が用いられ、化学架橋体を形成さ せるために1官能性ラジカル重合性化合物(モノマー) と2 官能性ラジカル重合性化合物(架橋剤)とから成 る。モノマーの1官能性アクリレート化合物としては、 メチルアクリレート、エチルアクリレート、プロビルア クリレート、プロピレンアクリレート、イソプロピルア 機塩と非水溶剤からなるゲル状電解質に、さらにイオン(20) クリレート、ブチルアクリレート、gec-ブチルアク リレート、tert‐ブチルアクリレート、ペンチルア クリレート、イソペンチルアクリレート、ネオペンチル アクリレート、tert‐ペンチルアクリレート、ヘキ シルアクリレート、ヘプチルアクリレート、オクチルア クリレート、ノニルアクリレート、デシルアクリレー ト、ラウリルアクリレート、メトキシエチレンオキシド アクリレート、メトキシボリエチレンオキシドアクリレ ート、メトキシポリプロビレンオキシドアクリレート、 フェノキシエチルアクリレート、フェノキシボリエチレ 30 ンオキシドアクリレート、フェノキシプロピレンオキシ ドアクリレート、フェノキシボリプロピレンオキシドア クリレート、アクリル酸ダイマー等が挙げられるが、と れらに限定されるものではない。さらに1官能性メタク リレート化合物は、前記1官能性アクリレート化合物の アクリル変性ではなくメタクリレート変成されたもの、 また1官能性ビニルエーテル化合物は、同じく1官能性 アクリレート化合物のアクリル変性ではなくビニルエー テル変成されたもの、また1官能性チオール化合物は、 同じく1官能性アクリレート化合物のアクリル変性では なくチオール変性されたものである。

【0014】架橋剤の2官能性アクリレート化合物とし ては、エチレングリコールジアクリレート、ジエチレン グリコールジアクリレート、トリエチレングリコールジ アクリレート、ポリエチレングリコールジアクリレー ト、プロピレングリコールジアクリレート、ジプロピレ ングリコールジアクリレート、トリプロピレングリコー ルジアクリレート、ポリプロピレングリコールジアクリ レート等が挙げられるが、これらに限定されるものでは ない。さらに2官能性メタクリレート化合物は、前記2 ることができない。本発明のゲル状電解質において、イ 50 官能性アクリレート化合物のアクリル変性ではなくメタ

(4)

クリレート変成されたもの、また2官能性ビニルエーテ ル化合物は、同じく2官能性アクリレート化合物のアク リル変性ではなくビニルエーテル変成されたもの、また 2官能性チオール化合物は、同じく2官能性アクリレー ト化合物のアクリル変性ではなくチオール変性されたも のである。これらモノマーと架橋剤の配合比率は、モノ マー/架橋剤=100/1~100/10モル%で配合 される。

【0015】前記架橋体はマトリックスポリマーとして ゲル状電解質中に5~50重量%含有されることが好ま(10)ロリドン、N-ビニルピロリドン、スルホラン等が挙げ

【0016】化学架橋型ゲル状電解質の架橋反応は、熱 重合、紫外線(UV)照射重合のどちらでも良く、通常 適当な重合開始剤を使用して行われる。熱重合開始剤と しては、アゾビスイソブチロニトリル、アゾビスイソバ レロニトリル、ベンゾイルパーオキサイド、ラウロイル パーオキサイド、メチルエチルケトンパーオキサイド、 ピス- (4-t-ブチルシクロヘキシル) パーオキシジ カーボネート、ジイソプロピルパーオキシカーボネート 等を挙げることができるが、これらに限定されるもので 20 ξ) ξ、LiCl、LiBr等が使用可能であるが、これ はない。UV重合開始剤としては、ベンジルジメチルケ タール、2、2-ジェトキシアセトフェノン、ベンゾイ ルイソブチルエーテル、トリメチルシリルベンゾフェノ ン、ベンゾイン、2-メチルベンゾイン、4-メトキシ ベンゾフェノン、ベンゾインメチルエーテル、ベンゾイ ンブチルエーテル、アントラキノン等を挙げることがで きるが、これらに限定されるものではない。これら重合 開始剤の使用量はゲル状電解質構成物質全量に対し、 0.005~1重量%、好ましくは0.01~0.8重

【0017】架橋反応は、熱重合の場合、化合物の混合 物を30~90℃、好ましくは35~80℃の加熱条件 下、0.5~8時間、好ましくは2~6時間保持すると とによって行うことができる。またUV重合の場合、化 合物の混合物を波長365nm、光量10~50mW/ cm'の照射条件下、5~60分間保持することによっ て行うことができる。

量%である。

【0018】本発明のゲル状電解質に使用される非水性 溶剤としては、通常リチウムイオン電池用の電解液や、 ゲル状電解質に使用される有機溶剤が使用される。例え 40 F.) ば、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネート、 γ-ブチロラクトン、ブチレンカーボネート、ジメチル カーボネート、ジエチルカーボネート、1,2-ジメト キシエタン、1,2-ジメトキシプロパン、3-メチル -2-オキサゾリドン、テトラヒドロフラン、2-メチ ルテトラヒドロフラン、1、3-ジオキソラン、4、4 -ジメチル-1、3-ジオキソラン、tert-ブチル エーテル、イソブチルエーテル、1,2-エトキシメト キシエタン、エチレングリコールジメチルエーテル、エ

コールジメチルエーテル、トリエチレングリコールジェ チルエーテル、テトラエチレングリコールジメチルエー テル、テトラエチレングリコールジエチルエーテル、エ チレングライム、エチレンジグライム、メチルジグライ ム、メチルトリグライム、メチルテトラグライム、蟻酸 メチル、酢酸メチル、プロピオン酸メチル、ジメチルス ルホキシド、N-メチルホルムアミド、N-エチルホル ムアミド、N、Nージメチルホルムアミド、Nーメチル アセトアミド、N-エチルアセトアミド、N-メチルピ られるが、これらに限定されるものではない。さらにと れらの2種類以上の混合物を用いても良い。

【0019】本発明のゲル状電解質に使用されるリチウ ム無機塩としては、通常リチウムイオン二次電池として 公知のリチウム無機塩類を使用することができる。例え ば四フッ化ホウ酸リチウム(LiBF,)、LiPF。 LiAsF, LiClO, LiCF, SO, LiN (CF,OSO₂)₂, LiCH₃SO₃, LiC (CF₃O SO_i), LiC (CF, SO_i), LiN (CF, SO_i) らに限定されるものではない。これらのリチウム無機塩 類は、これらと反応性ではない有機溶剤に溶解した状態 でマトリックスポリマーと混合される。混合量は非水性 溶剤1リットルに対し、0.5~2モル%、好ましくは 0.8~1.5モル%である。

【0020】本発明のゲル状電解質を用いたリチウムイ オン二次電池は、ゲル状電解質を挟んで通常の正極材料 と負極材料を配置することによって構成される。正極材 料及び負極材料は、リチウムイオン二次電池に使用され 30 る材料として公知のものを使用することができる。

[0021]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明をより具体的に 説明するが、本発明はこれらの実施例によって限定され るものではない。

【0022】[実施例1]

(ゲル状電解質の調整)

非水溶剤:エチレンカーボネートとプロピレンカーボネ ートを重量比1:1で配合したもの。

リチウム無機塩:四フッ化ホウ酸リチウム(LiB

化学架橋型ゲル状電解質:モノマーとしてメチルメタク リレート〔東京化成(株)製〕2.1g、架橋剤としてト リエチレングリコールジメタクリレート (東京化成(株) 製〕0.06gを100/1のモル比で配合したもの。 イオン交換繊維:繊維長2mm、繊維径12μmの4級 アンモニウム塩変性アクリル繊維〔東洋紡績(株)製エク スフレッシュ〕

熱重合開始剤:アゾビスイソブチロニトリル〔東京化成

チレングリコールジエチルエーテル、トリエチレングリ 50 上記各成分から下記の方法でゲル状電解質を調整した。

非水溶剤1リッターに対しリチウム無機塩1モル溶解さ せたもの〔三菱化学(株)製ソルライト〕4.9gと、化 学架橋型ゲル状電解質2.16g(全体の30重量%が マトリックスポリマー)とイオン交換繊維0.01g (全体の重量に対して0.14%) とを10mlのガラ ス製サンプル瓶に秤り取り混合した。さらに熱重合開始 剤を2.1mg(全体の重量に対して0.03%)添加 した。ガラス製サンプル瓶に蓋をし、良く振った後、内 径69mmガラス製シャーレに移し取り、60℃にて6 時間反応させてゲル状電解質を調整した。試料の調整及 10 (1)によりイオン伝導度(σ)を算出した。(単位 びゲルの作製は、全てアルゴンガス雰囲気下、ドライボ ックス内にて行った。

【0023】(リチウムイオンの伝導度および輸率の測 定)作製したゲル状電解質を20×20mmに切出し、 同じく20×20mmに切った厚さ200µmのリチウ ム金属箔の電極で挟み、さらにその外側をニッケル金属 箔の集電体、最外層をガラスプレートで挟みイオン伝導 度測定用セルを作製した。イオン伝導度の測定は、交流*

$$l_0 = 0.005 / (R_0^0 + R_0^0)$$
 (2)
 $t_{i,*} = \{l, (0.005 - l_0 R_0^0)\} / \{l, (0.005 - l_0 R_0^0)\}$ (3)

結果を表1に示す。尚セル作製の作業及びイオン伝導度 の測定は、全てアルゴンガス雰囲気下のドライボックス 内で行った。

【0024】[実施例2]実施例1において、イオン交換 繊維の4級アンモニウム塩変性アクリル繊維の代わりに トリメチルアンモニウム変性ポリスチレンーポリエチレ ン複合繊維〔東レ(株)製IONEX TIN-200〕 を0.01g(全体の重量に対して0.14%)使用し た以外は実施例1と同様にしてゲル状電解質の調整を行※30

* インピーダンス測定法を用い、測定機器はポテンシオス タットSI-1287 [東陽テクニカ(株)製]、フリー クエンシーレスポンスアナライザー1250 (東陽テク ニカ(株)製〕を使用し、測定条件は周波数0.1Hz~ 65 k H z 、印加電圧 5 m V 、測定温度 2 5 ℃にて行 い、Cole-Cole-Plot法によりバルク抵抗 (R。®) と定電圧電解前界面抵抗(R。®) を求める。さ らに作製したゲル状電解質の厚さ(d)を個別に測定す る。このバルク抵抗とゲル状電解質の厚さから次式 S/cm

$$\sigma = d / R_b^0 \tag{1}$$

また、印加電圧5mVにて定電圧電解を2時間行い定常 電流値(1,)を求め、さらにもう一度交流インピーダ ンス測定を続けて行い、定電圧後界面抵抗(R.*)を求 めた。これら定電圧電解前界面抵抗と定電圧電解後界面 抵抗、および極限電流値によりリチウムイオン輸率(t (1.)を次式(2)および(3)より算出した。 (2)

※った。得られた電解質について、実施例1と同様にセル 作製の作業及びイオン伝導度および輸率の測定を行い、 結果を表1に示した。

【0025】[比較例1]実施例1においてイオン交換織 維を使用しない以外は実施例1と同様にしてゲル状電解 質の調整を行った。実施例1と同様にセル作製の作業及 びイオン伝導度の測定を行い、結果を表1に示した。 [0026]

【表1】

(5)

	イオン伝導度 S/om	リチウムイオン輪率
実施例1	2. 5 × 1 0 ⁻³	0. 55
実施例2	1. 5 × 1 0 - s	0. 51
比較例1	2. 0 × 1 0 ⁻³	0. 25

[0027]

【発明の効果】表1から明らかなように、本発明のイオ ン交換繊維、中でもアニオン交換繊維を含有するゲル状 電解質は、十分なイオン伝導度と優れたリチウムイオン 40 く貢献するものである。

輸率を示しており、リチウムイオン二次電池用のゲル状 電解質として適したものであ。したがって本発明のゲル 状電解質は、リチウムイオン二次電池の性能向上に大き